This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

	-	
		9
•		

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出版公與番号

特開平9-208584

(43)公開日 平成9年(1997)8月12日

(51) Int.CL.4		庁内查理書号	PΙ			技術表示值所
C 0 7 D 471/04	107		C07D47	71/04	107	E
A 6 1 K 31/445	ABF		A61K S	1/445	ABF	
	ADA				ADA	
	AEM				AEM	
CO7D 215/46			C 0 7 D 21	5/46		•
					耐泉項の数10	OL (全 18 FD)
(21)出票書号	特展平 8-13113		(71)出版人	0001095	43	•
				テルモ	を	
(22)出藏日	平成8年(1996) 1 /	F29E		東京	会区艦ヶ谷27	「日44番1号
			(72)発明者	雅被 法	-	
						井ノ口1500番地
				テルモ制	三、企业	
			(72)発明者	石井 代	大	
				神歌川県	足夠上都中井町	井ノ口1500番地
				テルモ制	三C全社内	
			(72) 発明者	西田 仁	:	· ·
				神水川県	足板上部中井町	井ノ口1500番地
				テルモ構	式会社内	
						過美質に被く

(54) 【党明の名称】 アミド酵等体、およびそれを含有する医薬製剤、および合成中間体

(57)【要約】

【課題】 抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果を有し、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトビー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。 【解決手段】下記式で示される新規アミド携導体、およ びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中間体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。 【化1】

$$0 \longrightarrow N - (CSL) = -COMSI - (CSL) = N \longrightarrow N$$

$$N \longrightarrow$$

【化1】

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記式「で示されるアミド誘導体。

1

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) u - N$$

$$(I)$$

式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【請求項2】請求項1に記載のアミド誘導体を含有する 医変製剤。

【請求項3】下記式11で示される合成中間体。 【化2】

$$\begin{array}{c} (C2) \\ X' - (CH_2) = -C0NH - (CH_2) n - N \\ \hline \\ N \\ NH_2 \end{array}$$

式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の 整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項4】下記式!!'で示される合成中間体。 【化3】

$$H^{C} = CH COMH - (CH^{2}) u - M$$

$$H^{C} = CH COMH - (CH^{2}) u - M$$

式!!'中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式!!!で示される合成中間体。 【化4】

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

式IV中、nは2から12の整数を示す。 【請求項7】下記式Vで示される合成中間体。 【化6】

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐原を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐原を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐原を有してもよいアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい汚香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【論求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 値を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 便を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、

50 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

キシ電機器を有してもよい芳香族既状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【前求項9】下記式VIIで示される合成中間体。 【化8】

鏡を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置検基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルポニル 盖、炭素数1~8で分岐値を有してもよりハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン標 よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ軍機基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。 【化9】

式VIII中、Rが水業のとき、R'は、炭素数1~8で分 岐崎を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分 岐鏡を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ萱 換薬を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1 ~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキ シ軍換蓋を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数 1 ~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニ キシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン 環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置後基を有して もよいフェニルアルコキシカルポニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ電機基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、好酸環浸潤抑制作 用および抗ヒスタミン作用を有し、アトピー性皮膚炎な 50 【0004】また、本発明の化合物と類似した化合物が

どの治療剤として有用な新規なアミド誘導体、およびそ れを含有する医療説例、および合成中個体に関する。 [0002]

【従来の技術】アトビー性皮膚炎の治療には、従来より 基本的にステロイド剤の外用と抗ヒスタミン剤あるいは **拡アレルギー剤の内服が行われており、その他、減癌作** 療法、アレルゲン(ゲニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波長紫外線照射) 療法、細菌ワクチン管 法などが属みられている。 しかし、 いずれも決め手とな 式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 10 るものではなく、特にステロイド外用制は、切れ味は良 いが長期連投による皮膚の萎縮・毛細血管拡張・端紅・ 業項・易感染性などの副作用が問題となっている。最 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン療法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609。 1995)。アトビー性皮膚炎患者においては、Th 1 ヘルパー調整とTh 2ヘルパー細胞のパランスの不均衡 すなわちTh2編配優位の状態にあり、Th2編配から 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても 20 のインターロイキン-4やインターロイキン-5などの サイトカインの定性増大の結果、好能成等の多定論的の 分化・増殖・浸潤を増強し炎症が窓起されるという説が 有力となっている。 従って、 Th 2細胞療位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが試みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に拉貫を投 与すると投与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持続する皮膚反応が生じる。前者を即時型反応、 30 後者を選発型アレルギー反応と呼ぶ。特に選発型反応は 概息を含むアレルギー疾患の病態と密接な関係があると 指摘されている。選発団反応のメカニズムは永らく不明 であったが、今日ではIgE-配滑細胞が関与するI型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち! ate phase reaction of the type I allergyであり、T h 2ヘルパー細胞・好酸球が深く関わっていると考えら れるようになった(無沢元博、臨床免疫、27(5)。 564-574, 1995)。このように、アトピー住 皮膚炎は即時型と差発型の両アレルギー反応が関与する ル塔、炭素数1~8で分岐値を有してもよいハロアルコ 40 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に肥満細胞からのケミカルメデ ィエーター道理阻害和や拮抗剤、あるいは炎症細胞浸潤 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトビー性皮膚炎の治療には肥清細胞から遊離するケミ カルメディエーナーのうち特に重要なヒスタミン (ヒス タミンは即時型だけでなく一部運発型にも関与)と運発 型反応に関与することが知られている好職球浸潤の両方 を抑制する必要があるがそのような化合物は提示されて いない。

幾つか公知となっている。例えば、1-置換-1H-イ ミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン類として は、抗ウイルス剤である1-イソブチル-1H-イミグ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン(イミキモド) を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145 340号、米国特許第4689338号、米国特許第4 698348号、米国特許第4929624号、欧州特 許第385630号、米国特許第5346905号 等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び 好職或浸渍抑制作用は開示されていない。また、4-(ジフェニルメトキシ) -1-ピペリジンアルカン酸類 は特徴平3-264562号に開示されているが、好数 途浸潤抑制作用は記載されていない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分 な抗ヒスタミン作用および好職球浸潤抑制作用を併せ持 ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与 による即時型アレルギー反応と好酸球及びヒスタミン関 与の遅発型アレルギー反応の両方の反応を抑える新規な 化合物およびそれを含有する医薬型剤を提供することに ある.

6

[0006]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本 10 発明は以下の遭りである。

(1) 下記式「で示されるアミド誘導体、およびその医 室的に許容しうる酸付加塩である.

[0007] 【化10】

【0008】式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子 を表わし、mは1から9の重数を、nは2から12の整 数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 合有する医薬剤剤である。

【0010】(3)下記式!!で示される式!のアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

$$\begin{array}{c} (\text{K11}) \\ \text{X'} - (\text{CH}_{2}) \text{B} - \text{CONH} - (\text{CH}_{2}) \text{n} - \text{N} \\ \\ \text{N} & \text{NH}_{2} \end{array}$$

【0012】式II中、X'はハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式II'で示される式Iのアミド語

導体を合成するための合成中間体である。

[0014] 【化12】

$$H^{r}_{C} = CH COMH - (CH^{r}) u - M$$

$$H^{r}_{C} = CH COMH - (CH^{r}_{C}) u - M$$

$$MH^{r}_{C} = CH COMH - (CH^{r}_{C}) u - M$$

【0015】式II'中、nは2から12の整数を示す。 【0016】(5)下記式!!!で示される式!のアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

*[0017]

【化13】

30 【0018】式III中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式IVで示される式Iのアミド誘 薬体を合成するための合成中間体である。

[0020]

【化14】

40 【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式Iのアミド誘導 体を合成するための合成中間体である。

[0023]

【化15】

【0024】式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1 ¥ 50

~8で分岐鏡を有してもよいアルカノイル基、炭素数1 ~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭素 数1~12でペンゼン環上ハロゲン、 ニトロあるいはメ トキシ置換薪を有してもよいフェニルアルカノイル基、 炭素数1~12でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ置機基を有してもよいフェノキシアルカノイ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシ カルボニル芸、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいい ロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12で ベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ電検差 10 を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示 す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ置機基を有してもよい芳香族環状イミド を形成する。nは2から12の整数を示す。

【0025】(8)下配式VIで示される式Iのアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化16】

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素量 1~8で分岐鎖を有してもよいいロアルカノイル基、炭 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ電検差を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよ いハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン茂上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ筐 検基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。 nは2から12の整数を示す。

【0028】(9)下紀式VIIで示される式Iのアミド鉄 導体を合成するための合成中間体である。

[0029]

【化17】

【0030】式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐順を有してもよいハロアルカノイル基、炭 50

常数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ宣検基を有してもよいフェニルアルカノイル 基、炭素数1~12でペンゼン理上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ面検蓋を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐節を有してもよいアルコ キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよ いハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ管 接基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族取状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

R

【0031】(10)下記式VIIIで示される式Iのアミ ド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0032]

【化18】

20

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基。 炭素数1~12でベンゼン療上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ面検基を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ、 るいはメトキシ電機基を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ るいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 30 キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン標上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ電 換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ面換蓋を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

> 【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミ ノ基の保護基であり、好適には、アセチル、プロピオニ ル、ピバロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、エ トキシカルポニル、iso-プトキシカルポニル、tert-ブトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フタ ルイミドなどが挙げられる。

【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加 塩としては、塩酸、真化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、 酢酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、リンゴ 酸、酒石酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、pートルエ ンスルホン酸などの塩が挙げられる。これらは常法によ り買製される。

[0036]

【発明の実施の形態】本発明の式「で示される新規なア

x

【0038】 工程(1)において、出発物質である式IX 40米【0039】 工程(2)において、ニトロ基の第元は連 の2,4-ジクロロー3-ニトロキノリンは公気物質で あり、ガブリエルの方法 (Chem. Ber., 1918, 51, 1500) 等 によって合成することができる。また、式Xのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法 (Synth.Co man., 1990, 20, 2559, J. Ned. Chea., 1988, 31, 898, J. Or g.Chem., 1981, 46, 2455, J.Amer.Chem.Soc., 1941, 63, 852 等)によって合成することができる。式IXと式Xの化合 物の反応は、適当な溶媒(好ましくはトリエチルアミン やピリジンのような塩基性溶媒) 中で加熱することによ

当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉ー塩酸あ るいは塩化すず(II)によってO℃から還流温度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金触媒存在下水素に よる接触還元によっても式VIIの化合物を得ることがで **\$ 6** .

【0040】 工程(3) において、式VIIの化合物をト リアルキルオルトホルメートと加熱するか、年齢企興塩 存在下半酸中で加熱することによって、式VIの化合物を 得ることができる。

って行なわれ、式VIIIの化合物を ることができる。 ※50 【0041】工程(4)において、式VIの化合物のアミ

ノ保護基の脱保護反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertーブトキシカルボニル (Boc)の場合は適当な搭 媒中トリフルオロ酢酸で、ペンジルオキシカルボニル (2)の場合は臭化水業一酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な溶媒中ペンジルアミンと加熱するか、無溶媒で過剰のペンジルアミンと加熱することによって式Vの化合物を得ることができる。

【0043】工程(6)において、オートクレーブ(耐圧耐製ポンベ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあるいは濃アンモニア水と加熱して反応させることによって、式IIIの化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(好ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式IIIの化合物を得ることがで きる。

【0045】工程(8)において、式IIIの化合物をハロアルカン酸とともに適当な溶媒(たとえば、N,Nージメチルホルムアミド)中、適当な糖合剤・糖合方法(たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロライド法など)で結合させることによって式IIの化合物に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わりに、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキシ、Pートルエンスルホニルオキシなど)で置換されたアルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知物であり、式IIあるいはII'の化合物とともに適当な溶媒(ベンゼン、トルエン、キシレン、N,Nージメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、nーアロバノール、イソアロバノールなど)中加熱することによって式Iの化合物を得ることができる。またこの時、適当な塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミンなど)を用いてもよい。

【0047】本発明の式Iで示されるアミド誘導体及びその医薬的に許容される酸付加塩は、アトビー性皮膚炎治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与することができる。経口投与に用いる薬剤組成物の利形は、錠剤、カプセル剤、散剤、細粒剤、螺粒剤、紫溶剤、乳剤、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用いる利形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点限剤、点鼻剤、軟膏、クリーム、ローション、貼付剤などが挙げられる。いずれの剤形においても、震製の際に適当な医薬・製剤的に許容しうる添加物を用いることができる。添加物としては、賦形剤、結合剤、清沢剤、崩壊剤、希釈剤、風味剤、着色剤、溶解剤、整濁剤、乳化剤、保存剤、緩虧剤、等張化剤、軟膏基剤、オイル、溶解補助剤、吸収促進剤、接着剤、噴霧剤などが挙げられる。【0048】式1の化合物及びその酸付加塩は、好まし

12 くは軟膏、ローション、クリームなどの経皮投与のため の製剤の形をとる。

【0049】式Iの化合物及びその酸付加度は、舒酸球 设置抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギ 一性鼻炎、じん解核、喘息などに有用であることが示唆 される。

[0050]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に 製明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、IRスペクトルは日本分光IR-810、¹ H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 NMR Appara tus により測定した。

【0051】(実施例1)

4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロピルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成 2.4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.19g(0.768mol)及びN-(ペンジルオキシカルボニル)-1.3-アロパンジアミン0.16g(0.768mol)

- 20 をトリエチルアミン5ml中、70℃に加熱して1時間度 拌した。トリエチルアミンを減圧下留去した後、塩化メ チレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSO4)後、溶媒を 減圧下留去した。残波をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーに付し、nーヘキサン一間酸エチル(2:1v/ v) 溶出面分により、4-[3-(ペンジルオキシカル ボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-二 トロキノリン0.27g(0.651mol)を責色粉末と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ る。
- 30 【0052】 H-NMR (CDC ls) & (ppm): 1. 79 (2H,m), 3.35 (4H,m), 5.02 (1 H,br), 5.18 (2H,s), 7.15 (1H,b r), 7.37 (5H,m), 7.57 (1H,t,J=8. OHz), 7.73 (1H,t,J=7.8Hz), 7.90 (1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8. OHz)

【0053】(実施例2)

3-アミノー4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロビルアミノ] -2-クロロキノリンの合成
40 4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロビルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651mol)をメタノール10mlに溶解し、過塩酸1ml及び飲粉0.22g(0.390mol)を加え室温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、食傷水で洗浄、乾燥(NazSO4)後、溶媒を減圧下雪去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール(300:1v/v)溶出面分により、3-アミノー4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミワ) アロビルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g・

(0.312mol)を微黄色粉末として た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0054] $^{1}H-NMR$ (CDC 1) δ (ppm): 1. 76 (2H,m), 3.30 (2H,m), 3.42 (2 H,q,J=6.3Hz), 4.21 (2H,bs), 4.44 (1H,br), 4.92 (1H,br), 5.16 (2 H,s), 7.30-7.39 (5H,m), 7.46 (2 H,m), 7.89 (2H,m)

【0055】(実施例3)

<u>1-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プロビ</u> 10 ル]-4-クロロ-1H-イミダゾ[4,5-c]キノ リンの合成

3-アミノー4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロキノリン0.12g(0.312mol)にトリエチルオルトホルメート0.52ml(3.12mol)を加え、100℃に加熱して3.5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮して、1-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プロピル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン0.12g(0.304mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0056] $^{1}H-NMR$ (CDC 1) δ (ppm): 2. 24 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.4kz), 4.67 (2H,t,J=7.0kz), 4.95 (1H,br), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H,m), 7.62 (1H,t,J=7.8kz), 7.71 (1H,t,J=7.8kz), 8.09 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8.4kz), 8.21 (1H,d,J=8.4kz)

【0057】(実施例4)

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミ ググ[4,5-c]キノリン・計算権の合成

1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロピル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン0.12g(0.304mmol) に臭化水素一酢酸[33%] 3mlを加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液を減圧下減縮し、残渣に1N-水酸化ナトリウム水溶液及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥(Na:SO4) 後溶媒を減圧下智去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ 40タノールー32%酢酸(12:6:1v/v)溶出面分により、1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン・酢酸塩60mg(0.187mmol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0058] 1 H-NMR (CD2OD) δ (ppm): 1. 94 (3H,s), 2.39 (2H,m), 3.12 (2 H,t,J=7. Hz), 4.82 (2H,t,J=7.2Hz), 7.70 (2H,m), 7.97 (1H,d,J=8.0Hz), 8.27 (1H,d,J=8.0Hz), .41

(1H,s) 【0059】(実施例5)

<u>1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-アミンの合成</u>

14

1ー(3ーアミノアロビル)ー4ークロロー1 Hーイミダゾ [4.5-c]キノリン・酢酸塩60g(0.187mol)を耐圧頻製反応管に入れ、メタノール10ml及び冷却下液体アンモニア5mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌した。反応液を減圧下沸糖し、残液を少量の水に溶解し1 Nー水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。折出物を浮取しエタノールから再結晶して、1ー(3ーアミノブロビル)ー1 Hーイミダゾ [4.5-c]キノリンー4ーアミン11g(0.0455mol)を淡黄色綿状結晶(mp:243~245℃(分解))として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0060] IR (KBr) cm⁻¹: 3320, 317 0, 1650

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm): 1.93 (2 20 H.m), 2.57 (2H.t,J=6.6kz), 4.64 (2H.t,J=7.0kz), 6.55 (2H.s), 7.2 6 (1H.t,J=7.2kz), 7.44 (1H.t,J=7.4kz), 7.62 (1H.d,J=8.0kz), 8.12 (1H.d,J=8.0kz), 8.19 (1H.s) [0061] (実施例6)

4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成2.4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.59g(2.41mol) 及びN-(tert-ブトキシカルボニル)-

- 30 1.3-アロバンジアミン0.42g(2.41mol)をトリエチルアミン10ml中、70℃に加熱して1.5時間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残渣を塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(Na:SO4)後減圧下沸槽した。残渣をメタノールでトリチュレートして浮取し、4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロ-3-ニトロキノリン0.61g(1.60mol)を黄色結晶(mp:159~161℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。
- 0 【0062】IR(KBr)cm¹:3310,168 0,1580 ¹H-NMR(CDCl₃) & (ppm):1.50(9H, s),1.77(2H,m),3.27(2H,q,J=6. 1Hz),3.36(2H,q,J=6.0Hz),4.82 (1H,br),7.37(1H,br),7.55(1 H,t,J=7.8Hz),7.72(1H,t,J=7.7H z),7.89(1H,d,J=8.2Hz),8.27(1 H,d,J= .4Hz) 【0063】(実施列7)

50 <u>3-アミノー4-[3-(tert-ブトキシカルボニルア</u>

ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4 - [3 - (tert - ブトキシカルポニルアミノ) プロピ ルアミノ]-2-クロロー3-ニトロキノリン0.27 g(0.70mol)をエタノール7mlに溶解し、塩化す... ず [II]・2水和物0.55g(2.45mol)を加え1 時間加熱還流した。冷却後反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(金塩水)、 乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキ サンー計骸エチル(1:1v/v) 溶出面分により、3-アミノー4ー「3ー(tertープトキシカルボニルアミ ノ) プロピルアミノ] - 2 - クロロキノリン0.15g (0.428mol)を淡黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

 $[0064]^{1}H-NMR (CDC1_{2}) \delta (ppm) : 1.$ 49 (9H,s), 1.73 (2H,m), 3.29 (2 H.t.J=6.2Hz). 3.35 (2H.q.J=6.0Hz), 4.28 (2H,bs), 4.60 (1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94(1H,d,J=7.

【0065】(実施例8)

1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ア $DUN - 4 - 2DD - 1H - 4 \le 97[4.5 - c]$ キノリンの合成

3ーアミノー4ー[3-(tert-プトキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1 v/v) 溶出面分により、1 - [3 - (tert-プトキシ カルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロ-1H-イ ミグゾ [4,5-c]キノリン0.14g(0.388m) 1)を白色粉末 (mp:155~156℃)として得 た。このものの分光学的データは以下の遭りである。 [0066] IR (KBr) cm-1:3380, 168 0.1520

¹H-NMR (CDC l₃) δ (ppm): 1.47 (9H, s), 2.22(2H,m), 3.30(2H,q,J=6. 4Hz), 4.68(2H,t,J=7.2Hz), 4.7(1H.br), 7.66 (1H.t.J=7.6Hz), 7.72 (1H, t, J=7.6Hz), 8.09(1H, s), 8.16(1H,d,J=8.4Hz), 8.21(1H,d,J=8.4Hz)

【0067】(実施例9)

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリンの合成

ル] -4-クロロ-1H-イミグゾ [4.5-c] キノ リン50mg (0.139mol) を塩化メチレン3mlに搭 解し、トリフルオロ酢酸O.11al(1.39mol)を加 え塩温で1日提押した。反応液を減圧下過離し、発達に 1 N一水酸化ナトリウム水溶液1 回及び食塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥(NaiSO4)後減圧 下鴻鵠した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを 少量合む) でトリチュレートして折出物を沪取し、1-(3-アミノアロビル) -4-クロロー1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン14m(0.0536mol)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

16

[0068] IR (KBr) cm¹:3400, 159 0, 1510

1H-NMR (CDC1s+CDsOD) & (ppm): 2. 06 (2H,m), 2.72 (2H,t,J=6.8版), 2.98(2H,br), 4.64(2H,t,J=7.0H)z), 7.57 (1H,t,J=7.6Hz), 7.61 (1 H,t,J=7.6比), 8.03(1Hs), 8.05(1H,d,J=8.0Hz), 8.11(1H,d,J=8.

【0069】(実施例10)

1-(3-アミノプロビル)-1H-イミグゾ [4.5 -c]キノリン-4-アミンの合成 (その2) 1-(3-アミノプロピル)-4-クロロ-1H-イミ

グゾ[4,5-c]キノリン14mg(0.0536mmol) を耐圧側製反応管に入れ、メタノール5回及び合却下液 体アンモニア3mlを加え、150℃に加熱して1味撹拌 した。反応液を減圧下減縮し、残渣に1N-水酸化ナト 30 リウム水溶液 0.3 mlを加え析出物を扩取して、1-(3ーアミノプロピル)ー1Hーイミグゾ [4,5ー c] キノリンー4ーアミン8mg(0.0331mmol)を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た.

【0070】(実施例11)

<u>4-ベンジルアミノ-1-[3-(tert-ブトキシ</u> カルボニルアミノ) アロビル] -1 H-イミケソ [4. <u>5-c]キノリンの合成</u>

1-[3-(tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ 40 ル]-4-クロロー1H-イミグゾ[4.5-c]キノ リン30m (0.0831mol) にベンジルアミン1ml を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過 別のペンジルアミンを留去し、1 N - 塩酸と食塩水を加 え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減 圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (15 0:1v/v) 溶出面分により、4-ベンジルアミノー1 - [3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 50 ル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン35 €

(0.0811mol)を白色粉末 (mp:171~172.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm^{-1} : 3330, 170 0, 1590, 1540 ¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 2.18 (2H,m), 3.25 (2H,m), 4. 57 (2H,t,J=7.0Hz), 4.64 (1H,b r), 4.95 (2H, d, J=5.2Hz), 6.05 (1H,br), 7.26-7.36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t,J=8.0Hz)

【0072】(実施例12)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成(その3)
4-ペンジルアミノ-1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロビル]-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン30g(0.0695mmol)を千酸3mlに溶解し、水酸化パラジウム-炭素[20%]0.1g20を加え1日加熱量流した。反応液をデ過し減圧下溶媒を留去した後、残法をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール-32%計数(6:3:1v/v)溶出面分より目的物の酢酸塩を得、アルカリ処理で結晶をデ取し、1-(3-アミノプロビル)-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン7㎏(0.0290mol)を数褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致した。

【0073】(実施例13)

4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2.4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.72g(2. 97mol)及びN-(tert-プトキシカルボニル)-1,4-ジアミノブタン0.56g(2.97mol)をト リエチルアミン1 2ml中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下濃縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥 (MgSO4) 後、減圧下溶媒を留去し た。残渣をn-ヘキサン-ジエチルエーテル(1:1v/ v) でトリチュレートして沪収し、4-[4-(ter tープトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3ーニトロキノリン0.97g(2.46mol) を責色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0074] IR (KBr) cm⁻¹: 3340, 328 0, 1680, 1540, 1520 ¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm): 1.46 (9H. s), 1.63 (2H,m), 1.78 (2H,m), 3. 19(2H,q,J=6.4Hz), 3.47(2H,q,J=6.1Hz), 4.68 (1H,br), 6.41 (1H,b

18 r), 7.52 (1H,t, J=7.7Hz), 7.74 (1

H.t,J=7.8lb), 7.91 (1H,d,J=8.4Hz), 8.11 (1H,d,J=8.4lb) 【0075】(実施例14)

3-アミノー4- [4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成4- [4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.5g(1.27mm))をエタノール13mlに溶解し、塩化すず[II]・2水和物1.0g(4.43mm))を加え1時間加熱通流した。反応液を2N-アンモニア水にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水) 乾燥(N

回加州の通路にた。及び税を2Nーノンモニノがにあり、 クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥(Na:SO4)後、減圧下溶媒を智去した。残途をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン一酢酸エチル(2:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3ーアミノー4ー[4ー(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロキノリン0.12g(0.329mol)を積色結晶として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0076] IR (KBr) cm¹:3270, 168 0, 1540, 760 ¹H-NMR (CDC1₃) & (ppm):1.44 (9H, s), 1.64 (4H,m), 3.17 (2H,q,J=6. OHz), 3.27 (2H,t,J=6.6Hz), 3.89 (1H,br), 4.15 (2H,bs), 4.59 (1 H,br), 7.47 (2H,m), 7.77 (1H,d,J

=7.6hz), 7.89 (1H,d,J=7.2hz) 【0077】(実施例15)

1 <u>1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチ</u> ル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c] キノ リンの合成

3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロキノリン0.14g (0.384 mol)にトリエチルオルトホルメート0.3 2ml (1.92 mol)を加え、100℃に加熱して1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (150:1~100:1v/v) 海出面分により、1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン0.12g (0.321 mol)を淡橙色粉末 (mp:148~150℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0078] IR (KBr) cm⁻¹: 1695, 1510

¹H-NMR (CDCl₃) δ (ppm): 1.42 (9H,
s), 1.62 (2H,m), 2.06 (2H,m), 3.
21 (2H,q,J=6.4Hz), 4.58 (1H,b
r), 4.65 (2H,t,J=7.4Hz), 7.66 (1

50 H,t,J=7.2Hz), 7.72 (1H,t,J=7.6H

z), 8.02(1H.s), 8.13(1H.d,J=8. 4版), 8.21(1H,d,J=8.2版) 【0079】(実施例16)

<u>1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダ</u> ゾ[4.5-c]キノリンの合成

1-[4-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) ブチル]-4-クロロ-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン0.10g(0.267mol)を塩化メチレン6mlに搭解し、トリフルオロ開酸0.21ml(2.67mol)を加え室温で1発提押した。反応液を減圧下機能し、残渣10に1N-水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加えてクロロホルムで5回抽出し、乾燥(NaiSO4)後減圧下機能した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを少量合む)でトリチュレートして析出物をデ取し、1-(4-アミノブチル)-4-クロロ-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン45mg(0.164mol)を淡橙色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0080] IR (KBr) cm^{-1} : 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360 ${}^{1}H-NMR$ (CDC12) δ (ppm): 1.51 (2H, m), 1.96 (2H,m), 2.66 (2H,t,J=7.2Hz), 3.03 (2H,bs), 4.53 (2H,t,J=7.4Hz), 7.56 (1H,t,J=7.4Hz), 7.6 0 (1H,t,J=7.5Hz), 7.97 (1H,s), 8.02 (1H,d,J=6.4Hz), 8.04 (1H,d,J=6.4Hz)

【0081】(実施例17)

1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1 H-イミダ ゾ [4,5-c]キノリン40mg(0.146mml)を耐 圧頻製反応管に入れ、メタノール8ml及び治却下液体ア ンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌し た。反応液を減圧下液輸し、残渣を少量の水に溶解し、 1 N一水酸化ナトリウム水溶液 O. 5mlを加えた。析出 物を沪取しエタノールから再結晶して、1-(4-アミ ノブチル)-1H-イミグゾ [4,5-c] キノリンー 4-アミン14mg (0.0548mmol) を淡黄緑色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の遭りである。 [0082] IR (KBr) car1: 3340, 318 0. 1650, 1530, 1400 1H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.30 (2 H,br), 1.39 (2H,m), 1.89 (2H, m), 2.55(2H,t,J=6.8Hz), 4.59(2H, t, J=7.0Hz), 6.56 (2H, bs), 7.26 (1H,t,J=7.4Hz), 7.44(1H,t,J=7.7Hz), 7.62(1H,d,J=8.0Hz), 8.05(1H,d,J=8.0Hz), 8.19(1H,s)

【0083】(実施例18)

4-ペンジルアミノ-1-[4-(bert-アトキシカル ボニルアミノ) ブチル]-1H-イミケソ[4.5c]キノリンの合成

20

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-4-クロロ-1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン70g(0.187㎜)にベンジルアミン2回を加え、150℃に放熊して3時間撹拌した。減圧下過剰のベンジルアミンを智去し、1N-塩酸及び食塩水を加りを塩化メチレンで2回抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(Na:SO4)後、減圧下溶媒を包去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(150:1v/v)溶出面分により、4-ベンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン79g(0.177㎜)を白色粉末(mp:151~153.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

20 [0084] IR (KBr) csr1:3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5, 1160

¹H-NMR (CDC 1:) & (ppm): 1.42 (9H, s), 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18 (2H,m), 4.55 (2H,t,J=7.4Hz), 4.55 (1H,br), 4.95 (2H,d,J=5.6Hz), 6.03 (1H,t,J=5.6Hz), 7.23-7. 36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.8Hz), 7.75 (1H,

s), 7.90 (2H,d,J=8.0kz)

【0085】(実施例19)

<u>1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4.5-</u> c]キノリン-4-アミンの合成

4 - ベンジルアミノー1 - [4 - (tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル] - 1 H - イミダゾ [4.5 - c] キノリン6 7 mg (0.150 mol) をギ酸5 ml に搭解し、水酸化パラジウムー炭素 [20%] 0.15 gを加え2日間加熱運流した。反応液を評過し、減圧下溶媒を留去した後残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノールー32%耐酸 (6:3:1 v/v) 溶出面分より目的物の耐酸塩を得、

【0086】(実施例20)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンアセチル]アミノ]アロビル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

a) クロロ計載0.10g(1.1mol)及び1-(3 -アミノプロピル) -1H-イミダゾ [4,5-c]キ ノリン-4-アミン0.24g(1 mol)をN.Nージメ チルホルムアミド30mlに懸濁し、1-(3-ジメチル) アミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g(1.5mol)を加えて室温で1 晩世拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで1回、 クロロホルムーメタノール (10:1v/v)で3回抽出 した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4) **後、減圧下溶媒を留去して、1-[3-[(クロロアセ 10** チル) アミノ] プロピル] -1 H-イミグゾ [4.5c]キノリン-4-アミンの租生成物を得た。この化合 物は不安定なため、精製セプに次の反応に用いた。 【0087】b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロピル] ー1 Hーイミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの租生成物をエク ノール 5ml に溶解し、4 - (ジフェニルメトキシ) ピペ リジン・塩酸塩0.14g(0.472mmol)及び炭酸水 素ナトリウム48mg (0.566mol)を加え、7時 間加熱環流した。不溶物を浐湿して除き、デ液を減圧下 20 減糖した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール(30:1~20: 1 v/v) 溶出面分により、1 - [3 - [[4 - (ジフェ ニルメトキシ)-1-ピペリジンアセチル]アミノ]ア ロピル] -1 H-イミグゾ [4.5-c] キノリンー4 ーアミン20mg(0.0364mmol)を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ **る.**

[0088] IR (KBr) car1: 3320, 165 0, 1525, 1070, 700 $^{1}H-NMR$ (CDC ^{1}a) δ (ppm): 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27(2H, t, J = 10.4Hz), 2.74(2H, L)m), 2.98 (2H,s), 3.39 (2H,q,J=6. 5Hz), 3.45(1H.m), 4.54(2H.t.J=7.0Hz), 5.49 (1H.s), 5.60 (2H,b) s), 7.21-7.36 (10H,m), 7.38 (1 H, t, J = 7.2Hz), 7.51(1H, t, J = 7.7Hz), 7.82 (1 H, d, J=8.2Hz), 7.89 (1 H.s), 7.90 (1H.d.J=8.0Hz) 【0089】(実施例21)

<u>1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ</u> ダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4,5 -c] +/yy-4-T=y0.24g(1 mol) + N.Nージメチルホルムアミド3 Omlに表演し、アクリル酸 75μl(1.1 mol)及び1-(3-ジメチルアミノア ロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29 g(1.5mol)を加え室温で3.5時間撹拌した。反応 液に水を加え、クロロホルムで1回、クロロホルムーメ 50 4(1H.d.J=8.4㎏),8.68(1H.br)

タノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食 塩水で洗浄し、乾燥(Na:SO:) 後、減圧下溶媒を留 付し、クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 常出画 分により目的物を集め、物類習去後少量のクロロホルム でトリチュレートして沪収し、1-[3-(アクリルア ミノ) アロビル] -1 H-イミグソ [4.5-c] キノ リン-4-アミンO.14g(O.474mol)を微黄色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの の分光学的データは以下の遭りである。

22

[0090] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0.1630.1525 $^{1}H-NMR$ (CDC $_{13}$) δ (ppm): 2.25 (2H, m), 3.47(2H,q,J=6.5Hz), 4.61(2H.t.J=7.0kz), 5.47(2H.bs), 5.7(1H,br), 5.71 (1H,d,J=10.4kc). 6.09 (1H, dd, J=16.8, 10.4Hz), 6.32(1H,d,J=16.8Hz), 7.33(1H,t,J=7.6版), 7.53 (1H.t,J=7.8版), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93 (1H,d,J=8.2版) 【0091】(実施例22)

<u>1 - [3 - [[4 - (ジフェニルメトキシ) - 1 - ピペ</u> リジンプロバノイル] アミノ] プロピル] - 1 H - イミ グゾ [4.5-c]キノリンー4ーアミンの合成 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1Hーイミ ダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン0.12s (0.406mol)をエタノール10mlに特殊し、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩0.13g 30 (0.427mol)及び炭酸水素ナトリウム38mg(0. 447mol)を加え、1晩加熱環流した。不溶物をデ過 して除き、沪液を満縮し、残渣をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール(4 0:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒管去後 エーテルでトリチュレートしてデ取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] プロピル] ー1Hーイミグゾ [4, 5-c]キノリン-4-アミン75mg(0.133mo) 1) を微黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 40 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0. 1640, 1530, 1080, 700 'H-NMR (CDC1:) δ (ppm): 1.61 (2H, m), 1.84 (2H.m), 2.13 (2H.m), 2. 20(2H,m), 2.38(2H,t,J=6.0Hz), 2.54(2H, t, J=6.0Hz), 2.74(2H,m), 5.48 (1H,s), 7.21-7.54 (11

H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7hz), 7.83

(1H, d, J=8.4Hz), 7.91(1H,s), 7.9

【0093】(実施例23)

<u> 1 - [4 - (アクリルアミノ) ブチル] - 1 H - イミダ</u> <u>ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成</u> 1-(4-アミノブチル)-1H-イミグゾ [4,5- ** c]キノリン-4-アミン0.26g(1mol)をN.N ージメチルホルムアミド30mlに製剤し、アクリル酸7 5μl(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g (1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 ノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:11/ v) 溶出面分により、1-[4-(アクリルアミノ)ブ チル] -1H-イミグゾ [4,5-c] キノリン-4-アミン90mg (O. 291mmol) を淡黄色粉末 (mp:176~178℃)として得た。このものの分

[0094] IR (KBr) car¹: 3320, 320 0. 1640, 1530 ¹H-NMR (CDC1₂) & (ppm): 1.65 (2H, m), 2.04 (2H,m), 3.40 (2H,q,J=6. ⁷Hz), 4.58 (2H,t,J=7.2Hz), 5.50 (2H,br), 5.52 (1H,br), 5.65 (1 H,d,J=10.2Hz),6.03 (1H,dd,J=16. 8. 10.4Hz), 6.27 (1H,d,J=17.0Hz), 7.33 (1H,t,J=7.6Hz), 7.53 (1 H,t,J=7.7Hz), 7.83 (1H,s), 7.83 (1H,d,J=8.6Hz), 7.93 (1H,d,J=8.4Hz)

【0095】(実施例24)

光学的データは以下の遭りである。

1-[4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンプロバノイル] アミノ] ブチル] -1H-イミダ <u> ゾ [4.5-c] キノリン-4-アミンの合成</u> 1-[4-(アクリルアミノ) ブチル]-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリンー4-アミン85mg(0.27 5 mol)をエタノール7 mlに溶解し、4 - (ジフェニル メトキシ) ピペリジン・複数塩88㎏(0.288㎜ 1)及び炭酸水素ナトリウム25g(0.302mol)を 40 加え、1 晩加熱運流した。不溶物をデ通して除き、デ液 を減縮し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに 付した。 クロロホルムーメタノール (50:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして沪取し、1-[4-[[4-(ジフェニ ルメトキシ) -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] ブチル] ー1 Hーイミダゾ [4.5ーc] キノリンー4 ーアミン48mg(0.0832mmol)を白色粉末 (m p:174~176℃)として得た。 このものの分光学 的データは以下の通りである。

[0096] IR (KBr) cm⁻¹: 3370, 310 0. 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0, 705

24

¹H-NMR (CDC 1₂) δ (ppm): 1.48-1.6 3 (4H,m), 1.77 (2H,m), 2.01 (4H,m), 2.30 (2H,t,J=6.0Hz), 2.44 (2H,t,J=6.0Hz), 2.63 (2H,m), 3.28 (2H,q,J=6.5Hz), 3.37 (1H,m), 4.5 6 (2H,t,J=7.2Hz), 5.42 (2H,bs), 5.47 (1H,s), 7.21-7.35 (11H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7Hz), 7.81 (1H,s), 7.82 (1H,d,J=8.0Hz), 7.92

1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル) フェニル メトキシ]-1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] ア ロピル]-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン-4 -アミンの合成

(1H,d,J=8.0Hz), 8.58 (1H,br)

【0097】(実施例25)

1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ 20 ダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.1 69mol)をエタノール5mlに溶解し、4-[(4-ク ロロフェニル) フェニルメトキシ] ピペリジン・塩酸塩 60mg (0.178mol) 及び炭酸水素ナトリウム 16m g(0.186mol)を加えて1日加熱運流した。不溶物 を浐灞した後、溶媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (40:1 v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留 去後エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] 30 -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン4 Ous (0.0669mol)を白色粉末 (mp:170~ 172.5℃) として得た。このものの分光学的データ は以下の通りである。

[0098] IR (KBr) cm⁻¹: 3320, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1080 ¹H-NMR (CDC (1)) & (ppm): 1.59 (2H, m), 1.81 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20 (2H,m), 2.37 (2H,t,J=6.0Hz), 0 2.54 (2H,t,J=5.8Hz), 2.72 (2H, m), 3.37 (2H,q,J=6.4Hz), 3.40 (1 H,m), 4.59 (2H,t,J=7.0Hz), 5.43 (1H,s), 5.45 (2H,bs), 7.23-7.3 4 (10H,m), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.91 (1H, s), 7.94 (1H,d,J=8.4Hz), 8.59 (1 H,br)

【0099】(実施例26)

 $\frac{1 - [3 - (4 - \rho \Box D \nu T \rho J A \nu T \geq J) T D C}{\nu - 1 H - 1 \leq \rho T [4, 5 - c] + J U - 4 - T}$

ミンの合成

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN, N-ジメチルホルムアミド30mlに野海し、4-クロロ路酸0.11ml(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g(1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエーテルさらに水でトリチュレー10トして沪取し、1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロビル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン30mg(0.0867mol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

25

[0100] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 320 0, 1650, 1530

 1 H-NMR (DMSO-ds) δ (ppa): 1.91-2.04 (4H,m), 2.26 (2H,t,J=7.4hz), 3.12 (2H,q,J=6.2hz), 3.64 (2H,t,J=6.6hz), 4.59 (2H,t,J=6.8hz), 6.58 (2H,br), 7.26 (1H,t,J=7.4hz), 7.45 (1H,t,J=7.8hz), 7.62 (1H,d,J=8.0hz), 8.03 (1H,d,J=7.6hz), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) [0101] (実施例27)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンブタノイル] アミノ] プロピル]-1H-イミダ<u>ゲ[4.5-c] キノリン-4-アミンの合成</u><math>1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ

ル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン25mg(0.0722mol)、4-(ジフェニルメ トキシ) ピペリジン·塩酸塩44g(0.144mol) 及び炭酸カリウム40g(0.289mol)をN,Nージ メチルホルムアミド3回中で、100℃に加熱して8時 間撹拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで2回抽 出し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルム-メタノール (150:1~70:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして、1-[3-[[4-(ジフェニルメト キシ)-1-ピペリジンブタノイル] アミノ] プロピ ル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-ア ミン15吨(0.0260mol)を白色粉末(mp:1 58~162.5℃) として得た。このものの分光学的 データは以下の通りである。

[0102] IR (KBr) cm⁻¹: 3200, 164 0, 1530, 1070, 700

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ (ppm) : 1.62 (2H, m), 1.77 (4H,m), 2.10 (2H,m), 2.

26

19(2H.m), 2.29(2H.t,J=7.0Hz), 2.34(2H.t,J=6.4Hz), 2.69(2H,m), 3.35(2H,q,J=6.5Hz), 3.40(1H,m); 4.58(2H,t,J=7.0Hz), 5.45(2H,bs), 5.47(1H,s), 7.19-7.34(11H,m), 7.51(1H,t,J=7.7Hz), 7.82(1H,t,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93(1H,d,J=8.2Hz) [0103](実験例28)

<u>1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロビル]-1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-アミン0.32g(1.33mm))をN,N-ジメチルホルムアミド40mlに懸満し、5-クロロ古草酸0.15ml(1.46mm))及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.38g(1.99mm))を加え室温で1晩提择した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回さらにクロロホルム-メタノール(10:1v/v)で2回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(Na2SO4)後、溶媒を減圧下留去した。残液をエーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)プロビル]-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン0.16g(0.445mm))を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の道りである。

[0104] IR (KBr) cm¹:3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

- 30 ¹H-NMR (DMSO-de) & (ppm): 1.62 (2 H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H,t,J= 7.0Hz), 2.12 (2H,t,J=7.4Hz), 3.12 (2H,q,J=6.3Hz), 3.62 (2H,t,J=6. 2Hz), 4.59 (2H,t,J=6.9Hz), 6.61 (2H,bs), 7.26 (1H,t,J=7.6Hz), 7. 45 (1H,t,J=7.8Hz), 7.63 (1H,d,J= 8.4Hz), 7.98 (1H,br), 8.04 (1H,d, J=8.2Hz), 8.21 (1H,s) 【0105】(実施例29)
- 40 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンペンタノイル] アミノ] プロピル]-1H-イミグソ[4.5-c]キノリンー4-アミンの合成
 1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロピル]-1H-イミグソ[4.5-c]キノリンー4-アミン50mg(0.139mol)、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩42mg(0.139mol)及び炭酸カリウム58mg(0.417mol)をN,N-ジメチルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して7時間撹拌した。不溶物を沪過して除き、溶媒を減圧下留去した。残造をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、

クロロホルム-メタノール (100:1~70:1v/ v) 滞出面分により目的物を集め、溶媒智去後エーテル でトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-(ジ フェニルメトキシ) -1-ピペリジンペンタノイル] ア・ ミノ] プロピル] -1H-イミグゾ [4,5-c]キノ リン-4-アミン20mg (0.0338mm)) を白色粉 末 (mp:152~154°C) として得た。このものの 分光学的データは以下の通りである。

[0106] IR (KBr) car1: 3330, 320 0. 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロビ 1H-NMR (CDC 13) δ (ppm): 1.50 (2H, m), 1.64 (2H,m),1.69 (2H,m), 1.84 (2H,m), 2.08(2H,m), 2.19(2H, m), 2.20(2H, t, J=7.4Hz), 2.30(2H, t, J=7.2Hz), 2.70 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.5Rz), 3.41(1H,m), 4.57(2H,t,J=7.0k), 5.45(2H,bs),5.49(1H.s), 5.94(1H.t.J=5.8Hz), 7.21-7.37 (11H,m), 7.52 (1H, t, J=7.7Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.90(1H,s), 7.92(1H,d,J=8.4k) 【0107】(実施例30)

1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ)プロビ <u>ル]ー1H-イミグゾ[4.5-c]キノリン-4-ア</u> ミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4,5 -c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN, Nージメチルホルムアミド3 Oalに整濁し、6ープロモ カプロン酸0.21g(1.1mol)及び1-(3-ジメ 数塩0.29g(1.5mol)を加え、室温で1晩撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をエ ーテルさらに水でトリチュレートして沪取し、1-[3 - (6-プロモヘキサノイルアミノ) プロビル I-1H ーイミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン50mg (0.120 mol)を灰白色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0108] IR (KBr) car1: 3330, 320 0. 1540, 1540, 1395 $^{1}H-NMR (DMSO-ds) \delta (ppe) : 1.36 (2)$ H.m), 1.52 (2H.m), 1.70 (2H.m), 2.00(2H,m), 2.10(2H,t,J=7.0H)z), 3.11(2H,m), 3.60(2H,t,J=6.*

8胎), 4.59 (2H,t,J=7.0胎), 6.56 (2H,bs), 7.25(1H,t,J=7.4粒), 7. 44 (1H,t,J=7.4比), 7.62 (1H,d,J= 7.8hb), 7.95 (1H,br), 8.03 (1H.d. J=7.4Hz), 8.20(1H,s)【0109】(実施例31)

28

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンヘキサノイル] アミノ] アロビル] - 1 H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

ル] -1H-イミグゾ [4.5-c] キノリジー4-ア ミン45mg(0.108mol)、4-(ジフェニルメト キシ)ピペリジン・塩酸塩65mg (0.215mol)及 び炭酸カリウム59mg (0.430mmol)をN,Nージメ チルホルムアミド3al中、100℃に加熱して8時間提 拌した。反応液に水を加えクロロホルムで2回抽出し、 乾燥(Na:SO:)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール(150:1~70:1v/v)溶出画分 により目的物を集め、溶媒智去後エーテルでトリチュレ ートしてデ取し、1 ー [3 ー [[4 ー (ジフェニルメト キシ) -1 -ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミグゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン28mg(0.0462mol)を微黄色粉末(mp: 151~155℃) として得た。このものの分光学的デ ータは以下の通りである。

[0110] IR (KBr) cm1: 3330, 294 0. 1630, 1540, 1070, 700 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ (ppm) : 1.31 (2H. チルアミノプロピル) -3 - エチルカルボジイミド・塩 30 m), 1.48(2H,m), 1.63(2H,m), 1. 70 (2H,m), 1.86 (2H,m), 2.07 (2 H,m), 2.17(2H,t,J=7.6Hz), 2.20 (2H,m), 2.27 (2H,t,J=7.6Hz), 2.7 1 (2H.m), 3.37 (2H.q.J=6.5Hz), 3.42(1H,m), 4.57(2H,t,J=6.8Hz), 5.45 (2H,bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H,t,J=6.0Hz), 7.21-7.37(11H. m), 7.53 (1H.t.J=7.7½), 7.83 (1 H.d.J=8.4Hz), 7.90 (1H.s), 7.93 (1H,d,J=8.2Hz)

【0111】(実施例32)

製剤:本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ り質製した。

本光明化合物 0.2g ソルピタンモノラウレート (SP-20) 2.0g ミリスチン酸イソプロピル (IPM) 0.48 白色ワセリン 7.4g 全量 10.0g

【0112】80℃に加熱したソルビタンモノラウレー米知米ト(SP-20)2gに本発明化合物0.2gを加え撹

拌溶解した。これにミリスチン酸イソプロピル(IP M) 0.4 gを加えた後、別に加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン7.4gを加え、撹拌しながら室温 冷却した。

【0113】(比較例1)

2%イミキモド教育の作成

80℃に加熱したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え撹拌溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.5gを加え、撹拌しながら室 10 温冷却した.

【0114】(比較例2)

古草酸ベタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏 (シオノギ製薬) をそのま ま使用した。

【0115】(実施例33)

<u> 抗ヒスタミン作用</u>

(1)試験方法

休重300-600gの鍵性、Hartley系モルモ ット (購入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. Ishiib (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1.,332,219-223,1986) により報告された方法を一部変 更したものを用いた。モルモットを放血致死させた後、 甲状軟骨から気管支分検部までの気管を摘出し栄養液で 消たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていねい に取り除いた後、輪状軟骨にそって概2~3mの横切切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た。標本は37℃に加温した栄養液(Krebs bicarbonat e液: NaCl 118.1 ml, CaCl: 2.5 ml, K mM, NaHCO: 25mM, glucose 11.1mM, p H: 7.65) を満たした10mlマグヌス容器中に要重 し、95%01、5%CO1の混合ガスを通気した。 標本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei, Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ (NEC San-ei,Type 1236)を介してイン ク書レクチコーダー (RIKADENKI R-50) 上に記録した。 【0116】標本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10-6M)を投与して収離反応を得た。これを数 回繰り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】 ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ キモド(1-イソブチル-1H-イミダゾ[4,5c]キノリン-4-アミン)、塩酸ジフェンヒドラミン 及び本発明化合物はDMSO(ジメチルスルホキシド) に溶解(DMSOのマグヌス容器中での最終速度はO. 1%) した。

【0118】(2)結果

モルモット気管筋のヒスタミン収縮を50%抑制する被 50 【0123】惹起は初回感作21日後に、0.9%塩化

30

験化合物の濃度(ICse值)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。 [011.9]

【表1】

畫 1

被職化合物	抗ヒスタミン作用(1 Csa
イミキモド	>10 ⁻⁴ M
複数ジフェンヒドラミン	1.5×10 ⁻⁷ M
実施例22	8.4×10 ⁻⁷ M
突進例24	4.0×10 ⁻⁷ M
実施例27	1.9×10-M
実施例29	3. 4×10 ⁻⁷ M
実施例31	2. 2×10-1M

【0120】(実施例34)

皮膚好酸或浸潤抑制作用

(1) 試験方法

動物は4週齢のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の農化期間の後に実験に供し た。

【0121】のゲニ抗原液の興製

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒグ 二 (Dermatophagoidespteronyssinus: international B iologicals.inc.:Lot.No.14679) 1 gを添加し、3 Oml のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 O Orpeでホモジナイズした(顕微値下でホモジナイズ) 溶液を観察し、ゲニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。ホモジナイズした溶液を50alの遠沈管 H₂PO₄ 1.2ml, KC!4.6ml, MgSO₄ 1.0 30 に移し、室温で3500rpeで5分間違を行い、上澄を 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜 (三光純薬(株): Seanless C ellulose Tubinng) に、溶液A、B、Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、透析を行った。透析終了後、溶液A、B、Cのタン パク質量をタンパク定量キット(Protein assay Reagen t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で測定し、各々の溶液を50 Oμg/mlのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して 15回のポリアロピレンチューブに10回ずつ分注し、 ダニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで-80℃で 凍結保存した。

【0122】②感作及び惹起

百日せき曹液をゲニ抗原溶液に40分の1容量添加したも のを患作溶液とした。患作はマイジェクター(テルモ社 製)を用い、マウスの頸部の皮下にこの溶液を200μ1投 **与することによって行った。この場作方法で初回場作を** 合め7日おきに三回感作を行った。

ナトリウム水溶液で200μg/glのタンパク速度に調整 したダニ抗原溶液を骨部皮内にマイジェクター(テルモ 社製)を用いて50μ1投与することによって行った。

【0124】②皮膚回収及び病理標本の観察

惹起4 8時間後に顕権脱臼によりマウスを屠殺し背部の 皮膚を剝ぎ取り、マーキングした部分を中心に1ca四方 に皮膚を切断した。回収した皮膚は10%中性ホルマリ ン製街液 (コーニングの15ml 遠沈管使用) に入れ1日 以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法に ·· したがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した (切り出しは体軸に対し垂直方向に皮膚サンプルの中央 と頭側2回上方の2カ所で行った)。標本の観察は光学 顕微鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好散球数を 計測した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式 から算出した。

【0125】抑制率(%)=((基材投与群の評論政務 -被験化合物投与群の好散球数) / 基材投与群の好難球 数)}×100

【0126】 〇各被験案物の調要

実施例32の方法により作製した。

【0127】6家物投与方法

経皮投与(密封包带法:Occlusive dressing technique *

(ODT))

マウスをエーテル解释して背部中央を電気バリカンで皮 層を傷つけないように除毛した。 背部中央の変紀箇所に あたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。窓 剤(被職化合物)の弦布は、背部の印をつけた部分を中 心に前投与では3cs四方に、惹起後は惹起部分を中心に 2cm四方に並布した。さらに、並布部を覆うようにラッ アをのせ件機性テーア (Johnson & Johnson MEDICAL IN C:エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを塗 10 布した。投与量は一匹当たり50mkとし、投与スケジュ ールは以下のように惹起前日より3日間連投した。

32

【0128】薬起前日→蒸起日(葱起直後)→薬起翌日 (計3回)

【0129】(2)結果

2%イミキモド軟膏、実施例化合物の2%軟膏、0.1 2%古草酸ベタメタゾン軟膏の各被酸薬物のダニ激起マ ウス皮膚好動な浸潤反応に対する抑制効果を表2、3に 示す。実施例の化合物の多くは好酸球浸潤を吉草酸ベタ メタゾン教育と同等以上に抑制した。

20 [0130] 【表2】

投与案物	70	好職準款(個/cs)	(X)中(X)			
非媒作場份						
非激起	8	0. 33±0. 33	_			
紹介動物						
グニ亜鉛		i				
差対数衡	5	519.8±129.96	_			
2%イミキモド歌音		154.0± 33.22	70. 37			
突旋例220化合物(2%软膏)		237.8± 53.76				
0.12%音車酸ペクメクソン教育	5	281.6± 50.64	49. 67			

[0131]

~	*	 ×

投与集物		牙酸苯胺(個/ca)	12 May (3)	
非底作動物				
非整化 (std)	2	12.60±8.00	_	
运作物 物	\top			
グニ家紀	1			
多材数管 (cont)	7	371.42± 71.03	_	
実施例22の化合物(2%飲膏)	5	217. 40± 88. 57	41. 46	
実施例24の化合物(2%数管)	5	61.80± 1L.84	23. 35	
実施例27の化合物(2%教育)	5	235.60± 97.18	36. 56	
実施例29の化合物(2分数管)	5	862.00± 97.75	2. 53	
実施例31の化合物(2%飲膏)	4	159.75±131.84	56. 99	

並紀2日後の行歌学数を各群 mounts. L. で示した。

【0132】(実施例35) 2相性耳浮量抑制作用

(1)試験方法

★動物は4週節のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の額化期間の後に実験に供し

±50 た。

【0133】 印感作及び惹起

感作及び惹起は澤田らの方法に準じて行った(アレルギ ー、43(8)、p1099、1994)。すなわち、卵白アルブ ミン (OVA) 1μgと水酸化アルミニウムゲル (alua) 4 mgを含む生理金塩液250μlを置腔内投与して感作し た。さらに、2週間後に同様の方法で追加感作を行っ た。惹起は2回目の感作10日後にエーテル解除下に5 μgOVA (20μ1)を耳に皮内注射した。 惹起におい ては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理食塩 液のみを投与する群を設けた。

【0134】②2相性耳浮腫反応の測定

OVAで変紀すると1時間と24時間後にピークとなる 耳浮瞳反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて過定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

【0135】②家物投与方法

案物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC) に懸落し、惹起24時間前と2時間前に経口 あるいは歴費内に投与した。溶媒コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より案剤(被 20 タミン効果及び野酸球浸潤抑制効果により、即時型及び 酸化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%)={(OVA惹起耶狗投与群 の耳の厚み-生食葱起溶媒投与群の耳の厚み)/OVA 34

並記海媒投与群の耳の厚み-生食薬起海媒投与群の耳の 厚み)}×100

【0137】(2)結果

表4に示す通り、実施例22の化合物は32ms/ksの経 口あるいは無한内投与で即時型及び運発型の耳浮量反応 を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

24						
数与基础	数与量		御御半 (%)			
			即時型	是完型		
イミキモド	Mag/kg ip	4	0	16.4		
実施男22	Mag/kg ip	4	91.8	100.0		
	Sing/kg po	5	28.6	41.4		
デキサメタソ	1 mg/kg po	4	23.8	64.4		

[0139]

【発明の効果】上述した通り、本発明により新規なアミ ド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒス 選発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー性皮 磨姿の治療に有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 飯塚 貴夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内

L5 ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS

AN 1997:542873 CAPLUS

DN 127:248129

TI Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

PA Terumo Corp., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp. CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE
PI JP 09208584 A2 19970812 JP 1996-13113 19960129 <-OS MARPAT 127:248129
GI

AB Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated.

			÷
		÷	